- ® BUNDESREPUBLIK
- **®** Offenlegungsschrift
- (6) Int. Cl.8: A 61 K 31/57 A 81 K 31/165

- DEUTSCHLAND
- @ DE 195 41 689 A 1

Offenlegungstag:



2 Aktenzeichen: Anmeldetag:

195 41 689.9 9, 11, 95 15, 5, 96

PATENTAMT

(3) Unionspriorität: (2) (3) (3) 14.11.94 CH 03405/94

(2) Erfinder:

Götz, Josef, Dr., 78315 Radolfzeil, DE

(7) Anmelder:

Byk Gulden Lomberg Chemische Fabrik GmbH, 78467 Konstanz, DE

(6) Kombinationsarzneimittel

Die Erfindung betrifft die Kombination von Ciclesonid mit  $\beta_2$ -Sympathomimetika zur Therapie chronisch obstruktiver Atemwegserkrenkungen.

# Beschreibung

### Anwendungsgebiet der Erfindung

Die Erfindung betrifft ein neues Kombinationspräparat zur Therapie chronisch obstruktiver Atemwegserkrankungen

### Bekannter technischer Hintergrund

# In verschiedenen Patentanmeldungen (z. B. EP 0 416 950, EP 0 416 951, WO93/11773) wird die Kombination ausgewählter Glucocorticoide mit be-

stimmten By-Sympathomimetika beschrieben. In der 15
DE-OS 41 29 335 werden verschiedene neue Glucocorticoide offenbart, unter anderem auch der Wirkstoff Cielesonid.

# Beschreibung der Erfindung

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es, ein lokal zu applizierendes Antiasthmatikum zur Verfügung zu stellen, das folgende Bedingungen erfüllt

- Gute lokale (topische) Wirkung
- fehlende systemische (Neben)wirkung
- Geringe orale Bioverfügbarkeit - Rasche Aufhebung des Bronchospasmus
- Gute antientzündliche Wirkung
- Gute Eignung für die Langzeittherapie
- Günstige Beemflussung der bronchialen Hyper-
- reaktivität.

Es wurde nun gefunden, daß die kombinierte Anwendung des Wirkstoffs Ciclesonid mit einem B<sub>2</sub>-Sympathomimetikum die oben genannten Bedingungen in hervorragender Weise erfüllt.

Gegenstand der Erfindung ist somit die kombinierte Anwendung von Ciclesonid mit einem B2-Sympathomimetikum bei der Behandlung von Atemwegserkrankun-

Im Sinne der vorliegenden Erfindung wird unter der Wirkstoffbezeichnung "Ciclesonid" nicht nur das Epimerengemisch verstanden. Vielmehr umfaßt diese Bezeichsung auch die reinen Epimeren (also die Verbindungen [11],16d (R)]-16,17-[(Cyclohexyimethylein)bis(oxy]]-11-hydroxy-21-(2-methyl-1-oxopro-

poxy)pregna-1,4-dien-3,20-dion und

[11B,16a(S)]-16,17-[(Cyclohexylmethylen)bis(oxy)]-11-hydroxy-21-(2-methyl-1-oxopro-

poxy)pregna-1,4-tien-3,20-dion sowie Mischungen dieser Epimeren miteinander in jedem belieblgen Mischungsverhiltnis. Besonders bevorzugt ist in diesem Zusammenhang bei der kombinierten Anwendung die Verwendung des zu wesentlichen Teilen aus R-Epimer

bestehenden Ciclesonids.

Ah §-Sympathomimetika seien imbesondere solehe selektiv wirkende Substanzen genannt, die nur eine geringe kardiale Wirkung haben und daber auch in der Ibraepia des Asthma bronchiale eingesetzt werden, seinsprechende §-Sympathomimetika seien beispielsweise genamt: Salbutamol, Tulobatierol, Terbual in Carbuterol, Pibruerol, Stoxypirin, Reproterol, Clenbuterol, Fenoterol, Bameltian, Hexoprenalin, Formoterol, Salmeterol, Pictumeterol, Minterol, Procaterol, Bambuterol, Biotlerol, Mabuterol, Cleptrenalin, Isoetarin, Enanterol, Imoziterol, Namiaterol, Salmefamol und Zin-

Die β2-Sympathomimetika können als solche oder in chemisch gebundener Form vorliegen. Hierunter wird verstanden, daß die β2-Sympathomimetika beispielsweise auch in Form ihrer pharmakologisch verträglichen Salze und/oder als Solvate (z. B. Hydrate) etc. vorliegen können. Als pharmakologisch verträgliche Salze eignen sich hierbei insbesondere wasserlösliche und wasserunlösliche Säureadditionssalze mit Säuren wie beispielsweise Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Phosphorsäure, Salpetersäure, Schwefelsäure, Essigsäure, Zitronensäure, D-Giuconsäure, Benzoesäure, 2-(4-Hydroxybenzoyl]benzoesäure, Buttersäure, Sulfosalicylsäure, Maleinsaure, Laurinsaure, Apfelsaure, Fumarsaure, Bernsteinsäure, Oxalsäure, Weinsäure, Embonsäure, Stearinsäure, Toluolsulfonsäure, Methansulfonsäure oder 1-Hydroxy-2-naphthoesäure, wobei die Säuren bei der Salzherstellung - je nachdem, ob es sich um eine einoder mehrbasige Säure handelt und je nachdem, wel-20 ches Salz gewünscht wird - im aquimolaren oder einem davon abweichenden Mengenverhältnis eingesetzt werden. Weiterhin können die genannten β2-Sympathomimetika auch als reine Enantiomere oder als Enantiomerengemische in jedem Mischungsverhältnis vorlie-25 gen. Als bevorzugtes β2-Sympathomimetikum ist wegen der guten Übereinstimmung der Dosierungsintervalle der Wirkstoff Formoterol und seine Salze, insbesondere das Fumarat, und zwar in Form des Dihydrats, zu nen-Als Atemwegserkrankungen seien insbesondere al-

Als Atemwegserkrankungen selen imbesondere allergeb- und inflammatorisch induzierte Bronchilalekrankungen (Bronchlits, obstruktive Bronchilas, spastische Bronchilts, allergische Bronchilts, allergisches Asthma, Asthma bronchilale) genannt, die durch die erfindungsgennäße Kombination auch im Sinne einer Langzeittherapie (gewünschtenfalls unter jeweiliger Anpässung der Dosierung der Einzelkomponenten and ei aktuellen, beispellewise jahreszeitlich bedingten Schwankungen unterliegenden Bedürfnisse) behandelt werden Können.

Im Sinne der vorliegenden Erifindung wird unter "Anendung" in erster Line idte topsyche Applikation in inhalativer Form verstanden. Die Substanzen werden herzu vorzugsweise in Form von Aerosolen inhalativ verahrsicht, wobei die Aerosol-Telichen fester, flüssiger oder gemüschter Zusammensetzung einen Durchmesser von 0,5 bis 10 µm, vorteilhafterweise von 2 bis 6 µm habeh.

Dié Aerosolerzeugung kann beispielsweise durch od druckgetriebene Düsenvernebler oder Ultraschallvernebler, vorteilhafterweise jedoch durch treibgasgertiebene; Dosieraerosole oder treibgasfreie Anwendung von mikronisierten Wirkstoffen aus Inhalationskapsein erfolgen.

Die Verwendung von zwei getrennten Verpackungseinheiten bietet den Vorteil, daß die zu applizierende Dosis an Ciclesonid einerseits und an β<sub>2</sub>-Sympathomimetikum andererseits aufeinander abgestimmt und auf den Individualfall genau angepaßt werden kann. Dies kann beispielsweise bei Verwendung von Dosieraerosolen so geschehen, daß pro Sprühstoß eine genau definierte Menge des jeweiligen Wirkstoffs bereitgestellt 5

Die kombinierte Anwendung im Sinne der vorliegenden Erfindung kann aber auch so verstanden werden, daß die Applikation der Einzelkomponenten direkt nacheinander oder aber auch mit größerem zeitlichen 10 Abstand erfolgt, wobei vorteilhafterweise zunächst das β<sub>2</sub>-Sympathomimetikum inhalativ appliziert wird, um für die nachfolgende Applikation des Ciclesonid die Atemwege zu relaxieren, um so eine höhere und gleichmäßigere Deposition von Ciclesonid in den Atemwegen 15 und in der Lunge sicherzustellen.

Die Dosierung der Wirkstoffe erfolgt in einer für die Einzeldosierung üblichen Größenordnung, wobei aufgrund der sich gegenseitig positiv beeinflussenden und verstärkenden Einzelwirkungen die jeweiligen Dosierungen bei der kombinierten Gabe der Wirkstoffe gegenüber der Norm eher verringert werden können. Üblicherweise wird das Ciclesonid, gewünschtenfalls in Form mehrerer, vorzugsweise zweier Applikationen pro Tag, in einer Dosierung von 0,05 bis 1 mg pro Tag 25 verabfolgt. Das β2-Sympathomimetikum wird (je nach Wirkstärke) in einer Dosierung von beispielsweise 0,002 bis 0,5 mg pro Tag verabfolgt. Das für die Kombination bevorzugte \$2-Sympathomimetikum Formoterol wird in einer Dosierung von 0,005 mg bis 0,05 mg, insbeson- 30 dere von 0,01 bis 0,03 mg pro Tag verabfolgt.

le nach verwendetem Inhaliersystem enthalten die Darreichungsformen neben den Wirkstoffen noch die erforderlichen Hilfsstoffe, wie beispielsweise Treibgase (z.B. Frigen bei Dosieraerosolen), oberflächenaktive 35 Substanzen, Emulgatoren, Stabilisatoren, Konservierungsstoffe, Aromastoffe, Füllstoffe (z. B. Lactose bei Pulverinhalatoren) oder gegebenenfalls weitere Wirk-

Für die Zwecke der Inhalation stehen eine Vielzahl 40 von Geräten zur Verfügung, mit denen Aerosole optimaler Partikelgröße erzeugt und unter Anwendung einer möglichst patientengerechten Inhalationstechnik appliziert werden können. Neben der Verwendung von Vorsatzstücken (Spacer, Expander) und birnenförmigen 45 Behältern (z. B. Nebulato®, Volumatic®) sowie automatischen Sprühstoßauslösungen (Autohaler<sup>3</sup>) für Dosieraerosole stehen insbesondere bei den Pulverinhalatoren eine Reihe von technischen Läsungen zur Verfügung (z. B. Diskhaler®, Rotadisk®, Turbohaler® oder der 50 in der europäischen Patentanmeldung EP 0 505 321 beschriebene Inhalator), mit denen eine optimale Wirkstoffapplikation erzielbar ist

## Beispiele

# 1. Dosieraerosol

In einen kühlbaren Druckkessel werden 1,24 kg Trichlorfluormethan (R 11) eingewogen und auf -30°C 60 abgekühlt. Unter ständigem Rühren werden 10,2 g Sorbitantrioleat sowie 3,6 g Ciclesonid mikronisiert und 7;2 g Salbutamol mikronisiert zudosiert. Anschließend erfolgt unter fortgesetztem Rühren die Zugabe von 1,22 kg Cryofluoran (R 114) und 2,51 kg Dichlordifluor- 65 methan (R 12). Nach Verschließen des Kessels wird 10 Min mit emem Ultraturrax bei maximaler Drehzahl dispergiert. Durch Druckfüllung werden 15,0 g der Sus-

pension durch das Ventil in die Aerosoldose gefüllt. Ein Sprühstoß enthält 50 µg Ciclesonid und 100 µg Salbuta-

### 2. Dosieraerosol

Wie in Beispiel 1 beschrieben werden 1,23 kg Trichlorfluormethan (R 11), 11,0 g Sorbitantrioleat und 7,2 g Ciclesonid mikronisiert, 7,2 g Salbutamol mikronisiert, 1,22 kg Cryofluoran und 2,51 kg Dichlordifluormethan (R 12) dispergiert und in eine Aerosoldose abgefullt Ein Sprühstoß enthält 100 µg Ciclesonide und 100 µg Salbutamol.

### 3. Dosieraerosol

Wie in Beispiel 1 beschrieben werden 1,23 kg Trichlorfluormethan (R 11), 12,0 g Sorbitantrioleat und 7.2 g Ciclesonid mikronisiert, 14.4 g Hexoprenalinsulfat mikronisiert, 1,22 kg Cryofluoran und 2,51 kg Dichlordifluormethan (R 12) dispergiert und in eine Aerosoldose abgefüllt. Ein Sprühstoß enthält 100 ug Ciclesonid und 200 ug Hexoprenalinsulfat.

### 4. Dosieraerosol

Wie in Beispiel 1 beschrieben werden 1,99 kg Trichlorfluormethan (R 11), 15,5 g Sorbitantrioleat und 3,7 g Ciclesonid mikronisiert, 1,1 g Formoterolfumarat Dihydrat ( 0,86 g Formoterol) mikronisiert und 3,00 kg Dichlordifluormethan (R 12) dispergiert und in eine Aerosoldose abgefüllt. Ein Sprühstoß enthält 50 ug Ciclesonid und 12 µg Formoterol.

### 5. Inhalationskapsel

In einem Turbulamischer werden 400 mg Ciclesonid mikronisiert, 482 mg Salbutamolsulfat mikronisiert (4 400 mg Salbutamol) und 36,1 g Lactose Monohydrat Ph. Eur. II in zwei Portionen gemischt. Die durch ein 0,71 mm Sieb gesiebte Mischung wird in den Mischbehälter eines Planetenmischers überführt. Nach Zumischen von weiteren 63.0 g Lactose Monohydrat Ph. Eur. II werden 25 mg der Pulvermischung in Kapsein der Größe 3 abgefüllt, die mit einem handelsüblichen Pulverinhalator appliziert werden können. Ein Sprühstoß enthalt 100 ug Ciclesonid und 100 ug Salbutamol.

# Patentansprüche

1. Arzneimittel enthaltend den Wirkstoff Ciclesonid und ein B2-Sympathomimetikum in fixer oder freier

Arzneimittel f
ür die Behandlung von Atemwegserkrankungen, enthaltend den Wirkstoff Ciclesonid und ein 82-Sympathomimetikum in fixer oder freier Kombination und zusammen mit üblichen Hilfsoder Trägerstoffen in einer für die inhalative Applikation geeigneten Darreichungsform.

3. Arzneimittel nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß der Wirkstoff Ciclesonid und das β2-Sympathomimetikum fertig gemischt in einer fixen Kombination vorliegen.

4. Arzneimittel nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß der Wirkstoff Ciclesonid und das B2-Sympathomimetikum in getrennten Verpakkungseinheiten vorliegen, wobei der Wirkstoff Ciclesonid und das B2-Sympathomimetikum aus den

35

65

getrennten Verpackungseinheiten so entnommen werden können, daß sie für die gleichzeitige inhalative Applikation zur Verfügung stehen.

are Appination zu verugung sieuen. gekennzeichnet, daß der Wirkstoff Ciclesonid und das 5 g-Sympathonimetikum in getrennten Verpakkungseinheiten vorliegen, wobei der Wirkstoff Ciclesonid und das β<sub>F</sub>-Sympathomimetikum aus den getrennten Verpackungseinheiten so entnommen werden, daß sie nacheinander inhalativ appliziert 10 werden.

 Arzneimittel nach Auspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß der Wirkstoff Ciclesonid zu mehr als 95% in Form seines R-Epimeren vorliegt.

7. Arzeimittel nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß der Wirkstoff Clelesonid zu mehr als 39% in Form seines R-Epimeren vorliegt und daß es sich bei dem β<sub>7</sub>-Sympathomimetkum um den Wirkstoff Formoterol oder um ein Salz und/oder Hydrat dieses Wirkstoffs handelt.

 Anwendung des Wirkstoffs Ciclesonid in fixer oder freier Kombination mit einem β<sub>2</sub>-Sympathominetikum bei der Behandlung von Atemwegserkrankungen.

 Anwendung nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß der Wirkstoff Ciclesonid zu mehr als 95% in Form seines R-Epimeren vorliegt.

10. Anwendung nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß der Wirkstoff Ciclesonid zu mehr als 95% in Form seines R-Epimeren vortiegt und daß 30 es sich bei dem ß2-Sympathomimetikum um den Wirkstoff Formoterol oder um ein Salz und/oder Hydrat dieses Wirkstoffs handelt.

1.10.

PTO 06-6903

# COMBINATION MEDICATION

Dr. Josef Götz

UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE WASHINGTON, D.C. SEPTEMBER 2006 TRANSLATED BY THE MCELROY TRANSLATION COMPANY

# FEDERAL REPUBLIC OF GERMAN GERMAN OFFICE

PATENT NO. 19541689 A1

Int. Cl.6:

A 61 K 31/57 A 61 K 31/165

Filing Date:

November 19, 1995

I ming Date.

19541689

Filing No.:

May 15, 1996

Publication Date:

September 14, 1994

Priority

Date: Country: No.:

CH

03405/94

COMBINATION MEDICATION

[Kombinationsarzneimittel]

Inventor:
Applicant:

Dr. Josef Götz

Byk Gulden Lomberg Chemische

Fabrik GmbH

[There are no amendments to this patent.]

The following data are taken from the documents submitted by the applicant.

Specification

Area of application of the invention

The invention concerns a new combination preparation for the treatment of chronic obstructive respiratory diseases.

Known technical background

The combination of selected glucocorticoids with certain  $\beta_2$ -sympathomimetics is described in various patent applications (e.g., EP 0 416 950, EP 0 416 951, WO93/11773).

Various new glucocorticoids are disclosed in DE-OS 41 29 535, also including the active substance ciclesonide.

# Description of the invention

The purpose of the present invention was to make available an antiasthmatic agent for local application that fulfills the following conditions.

- Good local (topical) action
- Lack of systematic (side) effects
- Low oral bioavailability
- Rapid abolition of the bronchospasm
- Good anti-inflammatory action
- Good suitability for long-term therapy
- Favorable influence on the bronchial pyperreativity.

It was now found that the combined use of the active substance ciclesonide with a  $\beta_2$ -sympathomimetic meets the above conditions in an outstanding manner.

The subject of the invention is thus the combined use of ciclesonide with a  $\beta_2$ -sympathomimetic in the treatment of respiratory diseases.

In the sense of the present invention, not only is the epimer mixture understood by the active substance designation "ciclesonide." Rather, this designation also covers the pure epimers (thus the compounds (11 $\beta$ ,  $16\alpha$  %)-16,  $17((cyclohexyl methylene)bis(oxy))-11-hydroxy-21-(2-methyl-1-oxopropoxy)pregna-1,4-dien-3,20-dion and (11<math>\beta$ ,  $16\alpha$  (8)))-16,17-((cyclohexyl methylene)bis(oxy))-11-hydroxy-21-(2-methyl-1-oxopropoxy)pregna-1,4-dien-3,20-dion as well as mixtures of these epimers with each other in any arbitrary mixing ratio. The use of ciclesonide consisting of essential parts of R-epimers is particularly preferred in this combined application.

In particular, selectively acting substances that have only a slight cardial action and thus are also used in the treatment of bronchial asthma are mentioned as  $\beta_2$ -symphatomimetics. The following are named as appropriate  $\beta_2$ -sympathomimetics, for example: salbutanol, tulobuterol, terbutal in, carbuterol, pirbuterol, isoxsuprin, reproterol, clenbuterol, fenoterol, bamethan, hexoprenalin, formoterol, salmeterol, picumeterol, rimiterol, procaterol, bambuterol, bitolterol, mabuterol, clorprenalin, isoetarin, etanterol, imoxiterol, naminterol, salmefamol and zinterol.

The  $\beta_2$ -sympathomimetics can be as is or in a chemically bound form. It is understood here that the  $\beta_2$ -sympathomimetics can also be in the form of their pharmacologically compatible salts and/or as solvates (e.g., hydrates), etc. The following are suitable in particular as pharmacologically compatible salts: water-soluble and water-insoluble acid addition salts with acids such as hydrochloric acid, bromohydracid, phosphoric acid, litric acid, sulfuric acid, acetic acid, citric acid, D-gluconic acid, benzoic acid, 2-(4-hydroxybenzoyl)benzoic acid, butyric

acid, sulfosalicylic acid, maleic acid, lauric acid, malic acid, fumaric acid, succinic acid, oxalic acid, tartaric acid, embonic acid, stearic acid, toluene sulfonic acid, methane sulfonic acid or 1-hydroxy-2-naphtonic acid, where the acids in the salt production, depending on whether a monobasic or polybasic acid is involved and depending on which salt is desired, are used in equimolar quantitative ratio or one deviating from that. Furthermore, the said \$\rhat{p}\_2\$-sympathomimetics can also be as pure enantiomers or as enantiomer mixtures in any mixing ratio. Due to the compatability of the dosing mixtures, the active substance formoterol and its salts, especially the fumarate, and in the form of the dehydrate, can be mentioned as the preferred \$\rhat{p}\_2\$-sympathomimetic.

In particular, allergenically and inflammatorily induced bronchial diseases (bronchitis, obstructive bronchitis, spastic bronchitis, allergic bronchitis, allergic asthma, bronchial asthma), which can be treated with the invention combination also in the sense of a long-term therapy (if desired, with adaptation of the dosage of the individual components to the relevant requirements, e.g., due to seasonally conditioned fluctuations), are mentioned as respiratory diseases.

In the sense of the present invention, "use" is primarily understood as topical application in inhaled form. The substances are preferably administered by inhalation in the form of aerosols, where the aerosol particles of solid, liquid or mixed composition have a diameter of 0.5-10 µm, advantageously 2-6 µm.

Aerosol production can be made by pressure-driven nozzle atomizers or ultrasound atomizers, but advantageously by propellant-driven metering aerosols or the propellant-free use of micronized active substances from inhalation capsules.

The combined application in the sense of the present invention is to be understood such that the substances are applied by inhalation simultaneously from a device suitable for this. Atomizers, dosable propellant inhalers (metering acrosols) or powder inhalers (dry acrosol generators), etc. are mentioned as suitable devices. The substances can be ready-mixed or they can be taken simultaneously from separate packaging units in the inhalation, e.g., from two interconnected metering acrosols.

The use of two separate packaging units offers the advantage that the dose of ciclesonide on the one hand and of  $\beta$ -2sympathomimetic on the other to be applied can be attuned to each other and adapted precisely to the individual case. This can occur, e.g., with the use of metering aerosols so that a precisely defined amount of the active substance is prepared per spray batch.

The combined use in the sense of the present invention can however also be understood so that the application of the individual components occurs immediately one after the other or also with a greater time interval, where the \$\textit{B}\_2\$-sympathomimetic is advantageously applied by inhalation first to relax the respiratory passages for the following application of ciclesonide to assure a greater and more uniform deposition of ciclesonide in the respiratory passages and the lungs.

The metering of the active substance is done in an amount appropriate for the individual dosing, where the dosages with the combined administration of the active substance can be reduced relative to the norm due to the mutual positively influencing and enhancing individual actions. Ciclesonide is usually administered in a dosage of 0.05-1 mg daily, if desired, in the form of several, preferably two applications daily.  $\beta_2$ -sympathomimetic is administered (depending on intensity of action) in a dose of 0.002-0.5 mg daily, for example. The  $\beta_2$ -sympathomimetic formoterol preferred for the combination is administered in a dosage of 0.005 mg to 0.05 mg, especially from 0.01 to 0.03 mg daily.

Depending on the inhaler system used, the administration forms, besides the active substances, also contain the required adjuvants, e.g., propellant gases (e.g., Freon in metering aerosols), surface-active substances, emulsifiers, stabilizers, preservatives, flavors, fillers (e.g., lactose in powder inhalers) or possibly additional active substances.

A multiplicity of devices, with which acrosols of optimal particle size can be produced and applied by using an inhalation technique as patient-appropriate as possible are available for the purpose of inhalation. Besides the use of attachments (spacer, expander) and pear-shaped containers (e.g., Nebuato<sup>®</sup>, Volumatic<sup>®</sup> as well as automatic spray batch triggerings (Autohaler<sup>®</sup>) for metering aerosols, a series of technical solutions are available in the case of powder inhalers (e.g., Diskhaler<sup>®</sup>, Rotadisk<sup>®</sup>, Turbohaler<sup>®</sup> or the inhaler described in the European patent amplication EP 0 505 321), with which an optimal active substance application can be achieved.

### Examples

# 1. Metering aerosol

1.24 kg of trichlorofluoromethane (R 11) is weighed into a coolable autoclave and cooled to -30°C. Under continuous stirring, 10.2 g of sorbitol trioleate, 3.6 ciclesonide micronized and 7.2 g of salbutamol are metered in. Then 1.22 kg of cryofluoran (R 114) and 2.51 kg of dichlorodifluoromethane (R 12) are added with continued stirring. After the vessel is closed, the contents are dispersed for 10 min with an Ultra-turrax at a maximum rpm. 15.0 g of the suspension is filled through into the aerosol case by pressure filling. A spray batch contains 50 us of ciclesonide and 100 kg of salbutamol.

### 2. Metering aerosol

As described in Example 1, 1.23 kg of trichlorofluoromethane (R 11), 11.0 g of sorbitan trioleate and 7.2 g of ciclesonide micronized, 7.2 g of salbutamol micronized, 1.22 kg of

cryofluoran and 2.51 kg of dichlorodifluoromethane (R 12) are dispersed and filled into an aerosol case. A spray batch contains 100  $\mu g$  of ciclesonide and 100  $\mu g$  of salbutamol.

### 3. Metering aerosol

As described in Example 1, 1.23 kg of trichlorofluoromethane (R 11), 12.0 g of sorbitan trioleate and 7.2 g of ciclesonide micronized, 1.4.4 g of hexoprenalin sulfate micronized, 1.22 kg of cryofluoran and 2.51 kg of dichlorodifluoromethane (R 12) are dispersed and filled into an aerosol case. A spray batch contains 100 µg of ciclesonide and 200 µg of hexoprenalin sulfate.

# 4. Metering aerosol

As described in Example 1, 1.99 kg of trichlorofluoromethane (R 11), 15.5 g of sorbitan trioleate and 3.7 g of ciclesonide micronized, 1.1 g of formoterol fumarate dehydrate ( $\Delta$  0.86 g of formoterol) micronized and 3.00 kg of dichlorodifluoromethane (R 12) are dispersed and filled into an aerosol case. A spray batch contains 50  $\mu$ g of ciclesonide and 12  $\mu$ g of formoterol.

# 5. Metering aerosol

400 mg of ciclesonide micronized, 482 mg of salbutamol sulfate micronized (Δ 400 mg of salbutamol) and 36.1 g of factose monohydrate Ph, Eur. II are mixed in two portions in a Turbula mixer. The mixture screened through a 0.71 mm sieve is transferred into the mixing container of a planetary mixer. After mixing in an additional 63.0 g of lactose monohydrate Ph. Eur. II, 25 mg of the powder mixture is filled into capsules of size 3, which can be applied with a commercial powder inhaler. A spray batch contains 100 μg of ciclesonide and 100 μg of salbutamol.

### Claims

- 1. Medication containing the active substance ciclesonide and a  $\beta_2$ -sympathomimetic in fixed or free combination.
- 3. Medication for the treatment of respiratory diseases, containing the active substance ciclesonide and a β<sub>2</sub>-sympathomimetic in fixed or free combination and together with the usual adjuvant or vehicle substances in an administration form suitable for inhalation application.
- 3. Medication according to Claim 2, characterized in that the active substance ciclesonide and the  $\beta_2$ -sympathomimetic are ready-mixed in a fixed combination.
- 4. Medication according to Claim 2, characterized in that the active substance ciclesonide and the β<sub>2</sub>-sympathomimetic are in separate packaging units, where the active substance ciclesonide and the β<sub>2</sub>-sympathomimetic can be taken from the separate packaging units so that they are available for the simultaneous application by inhalation.

- 5. Medication according to Claim 2, characterized in that the active substance ciclesonide and the β<sub>2</sub>-sympathomimetic are in separate packaging units, where the active substance ciclesonide and the β<sub>2</sub>-sympathomimetic are taken from separate packaging units so that they are applied on after the other by inhalation.
- Medication according to Claim 2, characterized in that the active substance ciclesonide is present to more than 95% in the form of its R-epimers.
- 7. Medication according to Claim 2, characterized in that the active substance ciclesonide is present to more than 95% in the form of its R-epimers and that the active substance formoterol or a salt and/or hydrate of this active substance is involved in the case of β<sub>2</sub>-sympathomimetic.
- 8. Use of the active substance ciclesonide in fixed or free combination with a β<sub>2</sub>-sympathomimetic in the treatment of respiratory diseases.
- Use according to Claim 8, characterized in that the active substance ciclesonide is present to more than 95% in the form of its R-epimers.
- 10. Use according to Claim 8, characterized in that the active substance ciclesonide is present to more than 95% in the form of its R-epimers and that the active substance formoterol or a salt and/or hydrate of this active substance is involved in the case of the β<sub>2</sub>-sympathomimetic.